WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 237/04, 401/12, 403/12, 417/12, 413/12, 405/12, A61K 31/50

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/06704

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

19. Februar 1998 (19.02.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/04191

(22) Internationales Anmeldedatum: 1. August 1997 (01.08.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 32 549.8

13. August 1996 (13.08.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROCHUS, Jonas [DE/DE]; Stormstrasse 7, D-64291 Darmstadt (DE). BEIER, Norbert [DE/DE]; Georgenhäuser Strasse 19, D-64354 Reinheim (DE). KLUXEN, Franz-Werner [DE/DE]; Bessunger Strasse 3. D-64285 Darmstadt (DE). WOLF, Michael [DE/DE]; Nussbaumallee 59, D-64297 Darmstadt (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH: Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT. UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: ARYLALKANOYL PYRIDAZINES

(54) Bezeichnung: ARYLALKANOYLPYRIDAZINE

(57) Abstract

Arylalkanoyl pyridazine derivatives of formula (I) as well as their physiologically harmless salts, wherein R1, R2, Q and B have the meanings indicated in claim 1, present a phosphodiesterase IV inhibition and can be employed to treat inflammatory processes such as allergies, asthma and autoimmune disorders.

$$R^2$$
 $N-N$
 Q
 $NH-CO-B$

(57) Zusammenfassung

Arylalkanoylpyridazinderivate der Formel (I) sowie deren physiologisch unbedenkliche Salze, worin R1, R2, Q und B die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, zeigen eine Phosphodiesterase IV-Hemmung und können zur Behandlung entzündlicher Prozesse sowie von Allergien, Asthma und Autoimmunerkrankungen eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanica	BS	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
ĀТ	Österreich	FR	Prankreich	w	Luxemburg	SN	Scnegal
AU	Australien	GA	Gabus	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Моласо	TD	Technid
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobaso
BJ	Benin	1B	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	us	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NB	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Konge	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumlaico		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DR	Deutschland	ш	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Ditnemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
ER	Batland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Arylalkanoylpyridazine

Die Erfindung betrifft Arylalkanoylpyridazinderivate der Formel i

worin

A, OA, NH₂, NHA, NAA' oder einen ungesättigten Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A und/oder OA substituiert sein kann,

Q fehlt oder Alkylen mit 1-6 C-Atomen.

20 R¹, R² jeweils unabhängig voneinander -OH, OR⁵, -S-R⁵, -SO-R⁵, -SO₂-R⁵, Hal, -NO₂, -NH₂, -NHR⁵ oder -NR⁵R⁶,

R¹ und R² zusammen auch -O-CH₂-O-,

25 R⁵ und R⁶ jeweils unabhängig voneinander A, Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Methylencycloalkyl mit 4-8 C-Atomen oder Alkenyl mit 2-8 C-Atomen,

A, A' jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1 bis 10 C-Atomen, das durch 1 bis 5 F- und/oder Cl-Atome substituiert sein kann und

Hal F, Cl, Br oder I

35 bedeuten.

WO 98/06704 PCT/EP97/04191

-2-

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze.

1-Benzoyl-tetrahydropyridazine als Progesteron-Rezeptorliganden sind z.B. in J. Med.Chem. <u>38</u>, 4878 (1995) beschrieben.

5

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

- Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen.
- Insbesondere zeigen sie eine Phosphodiesterase IV-Hemmung und können zur Behandlung von asthmatischen Erkrankungen eingesetzt werden. Die antiasthmatische Wirkung kann z. B. nach der Methode von T. Olsson, Acta allergologica 26, 438-447 (1971), bestimmt werden.
- Die Verbindungen zeigen außerdem eine hemmende Wirkung auf die Bildung von TNF (Tumor Nekrose Faktor) und eignen sich daher zur Behandlung von allergischen und entzündlichen Krankheiten, Autoimmunkrankheiten und Transplantatabstoßungsreaktionen. Sie können ferner zur Behandlung von Gedächtnisstörungen eingesetzt werden.
- Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Ferner können sie als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe eingesetzt werden.
- Gegenstand der Erfindung sind dementsprechend die Verbindungen der Formel I sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

- 3 -

$$R^{2}$$
 $N-NH$

5

worin

R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen haben,

10 mit einer Verbindung der Formel III

worin

B und Q die angegebenen Bedeutungen haben, und 20 CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte L **OH-Gruppe** bedeutet,

umsetzt,

25 oder

daß man eine Verbindung der Formel IV

$$R^{2} \longrightarrow N-N \qquad Q \longrightarrow NH_{2}$$

35

worin

-4-

R¹. R² und Q die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

5 B-CO-L V

worin

- В die angegebene Bedeutung hat, und
- 10 L CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet.

umsetzt.

20

30

15 und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze überführt.

Vor- und nachstehend haben die Reste R¹, R², B, Q und L die bei den Formeln I, II, IV und V angegebenen Bedeutungen, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

A und A' bedeutet vorzugsweise Alkyl, weiter bevorzugt durch 1 bis 5 Fluor- und/oder Chloratome substituiertes Alkyl.

25 In den vorstehenden Formeln ist Alkyl vorzugsweise unverzweigt und hat 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome, vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atome und bedeutet vorzugsweise Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder Propyl, weiterhin bevorzugt Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, aber auch n-Pentyl, neo-Pentyl oder Isopentyl.

Cycloalkyl hat vorzugsweise 3-7 C-Atome und steht bevorzugt für Cyclopropyl und Cyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Cyclopentyl oder Cyclohexyl, ferner auch für Cycloheptyl.

35 Methylencycloalkyl hat vorzugsweise 4-8 C-Atome und steht bevorzugt für Methylencyclopropyl und Methylencyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Methylencyclopentyl und Methylencyclohexyl, ferner auch für Methylencycloheptyl.

Alkenyl steht vorzugsweise für Vinyl, 1- oder 2-Propenyl, 1-Butenyl, Isobutenyl, sek.-Butenyl, ferner bevorzugt ist 1-Pentenyl, iso-Pentenyl oder 1-Hexenyl.

Alkylen ist vorzugsweise unverzweigt und bedeutet bevorzugt Methylen oder Ethylen, ferner bevorzugt Propylen oder Butylen.

10

15

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

Die Reste R¹ und R² können gleich oder verschieden sein und stehen in der 3- oder 4-Position des Phenylrings. Sie bedeuten beispielsweise unabhängig voneinander Hydroxy, -S-CH₃, -SO-CH₃, -SO₂CH₃, F, Cl, Br oder I oder zusammen Methylendioxy. Besonders bevorzugt stehen sie aber jeweils für Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Cyclopentoxy, oder aber für Fluor-, Difluor-, Trifluormethoxy, 1-Fluor-, 2-Fluor-, 1,2-Difluor-, 2,2-Difluor-, 1,2,2-Trifluor- oder 2,2,2-Trifluorethoxy.

20

25

30

35

Der Rest B ist vorzugsweise 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2-, 3-, 4-, 5- 6- oder 7-Benzofuryl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzofuryl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7-

Der Rest B bedeutet vorzugsweise weiterhin Methyl, Ethyl, Propyl, n-Butyl, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, N-Methylamino, N,N-Dimethylamino, N-Ethylamino oder N,N-Diethylamino.

Für die gesamte Erfindung gilt, daß sämtliche Reste, die mehrfach auftreten, gleich oder verschieden sein können, d.h. unabhängig voneinander sind.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten
Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat.
Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Id ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel
I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

	in la	R' und R ²	jeweils unabhängig voneinander OA,
		Q	fehlt und
20		В	Pyridinyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Thiazolyl,Imidazolyl oder Isoxazolyl
	bedeu	iten;	
	in lb	R¹ und R²	jeweils unabhängig voneinander OA,

Q Methylen und
B Pyridinyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Thiazolyl,Imidazolyl oder Isoxazolyl

bedeuten;

25

in Ic R¹ und R² zusammen -O-CH₂-O-,

Q fehlt und
B Pyridinyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Thiazolyl,Imidazolyl oder Isoxazolyl

bedeuten;

35 in ld R¹ und R² jeweils unabhängig voneinander OA, Q fehlt und B A oder OA

bedeuten.

- Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart), beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.
- In den Verbindungen der Formeln II und IV haben R¹, R² und Q die angegebenen Bedeutungen, insbesondere die angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

In den Verbindungen der Formeln III und IV steht Q vorzugsweise für Methylen oder Ethylen, ferner bevorzugt für Propylen oder Butylen.

- B hat in den Verbindungen der Formeln III und V die angegebenen bevorzugten Bedeutungen, während L CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet.
- Falls L eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet, so ist diese vorzugsweise Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyloder p-Tolylsulfonyloxy, ferner auch 2-Naphthalinsulfonyloxy).
- Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

 Andererseits ist es möglich, die Reaktion stufenweise durchzuführen.

Die Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt.

5 Die Ausgangsstoffe der Formeln II und III sind teilweise bekannt. Sofern sie nicht bekannt sind, können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Im einzelnen erfolgt die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit den Verbindungen der Formel III in Gegenwart oder Abwesenheit eines inerten Lösungsmittels bei Temperaturen zwischen etwa -20 und etwa 150°, vorzugsweise zwischen 20 und 100°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan. 15 Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwassertoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmono-20 methyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitrii; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff: Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie 25 Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Verbindungen der Formel I können weiterhin erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V umsetzt. Die Ausgangsverbindungen der Formeln IV und V sind in der Regel bekannt. Sind sie nicht bekannt, so können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden. So ist z.B. die Herstellung von 1-Benzoyl-tetrahydropyridazin in J. Med.

Chem. 38, 4878 (1995) beschrieben.

30

WO 98/06704 PCT/EP97/04191

In den Verbindungen der Formel V bedeutet der Rest -CO-L eine voraktivierte Carbonsäure, vorzugsweise ein Carbonsäurehalogenid.

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V erfolgt unter den gleichen Bedingungen, betreffend die Reaktionszeit, Temperatur und Lösungsmittel, wie dies für die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III beschrieben ist.

10 Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äggivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Sal-15 ze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure. Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure. Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyc-20 lische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfon-25 säure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und Disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel i verwendet werden.

Andererseits können, falls ge

30

Andererseits können, falls gewünscht, die freien Basen der Formel I aus ihren Salzen mit Basen (z.B. Natrium- oder Kaliumhydroxid oder - carbonat) in Freiheit gesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Her-

stellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nichtchemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind auch Arzneimittel der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als Phosphodiesterase IV-Hemmer.

10 Gegenstand der Erfindung sind femer pharmazeutische Zubereitungen. enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

5

- Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veteri-15 närmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale). parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, 20 Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees,
- wendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsio-25 nen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lvophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmit-30 tel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen An-

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen 35 Salze können bei der Bekämpfung von Krankheiten, bei denen eine Erhöhung des cAMP(cyclo-Adenosin-monophosphat)-Spiegels zu Entzündungshemmung oder -verhinderung und Muskelentspannung führt, eingesetzt werden. Besondere Verwendung können die erfindungsgemäßen Verbindungen bei der Behandlung von Allergien, Asthma, chronischer Bronchitis, atopischer Dermatitis, Psoriasis und anderer Hautkrankheiten und Autoimmunerkrankungen finden.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation.

15 Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-Ionisation) M⁺
FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

Beispiel 1

5

10

Eine Suspension von 4,70 g 3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydropyridazin ("A") in 150 ml THF wird mit 2,24 g Kalium-tert.-butylat versetzt
und 30 Minuten gerührt. Man gibt 7,3 g 4-Nicotinoylaminobenzoylchlorid
dazu und rührt 10 Stunden bei Raumtemperatur nach. Das Lösungsmittel
wird entfernt und wie üblich aufgearbeitet. Man erhält 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 239° (Zersetzung).

Analog erhält man durch Umsetzung von "A"

mit 4-Isonicotinoylamino-benzoylchlorid:
1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 247° (Zersetzung).

Beispiel 2

- Eine Lösung von 2,0 g 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 197° [erhältlich durch katalytische Hydrierung von 1-(4-Nitrobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 203°, in 150 ml Tetrahydrofuran in Gegenwart von 3,5 g Raney-Nickel bei Raumtemperatur] und 1,6 ml Pyridin in 150 ml Acetonitril wird mit 1,2 g Nicotinoylchlorid-Hydrochlorid versetzt und zwei Stunden nachgerührt. Man entfernt das Lösungsmittel und arbeitet wie üblich auf. Nach Umkristallisation erhält man 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 239° (Zersetzung).
- 15 Analog erhält man durch Umsetzung der nachstehenden "Aminderivate"
 - 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydropyridazin, F. 168°;
- 20 1-(2-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetra-hydro-pyridazin, F. 154°;
 - 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetra-hydro-pyridazin,
- 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-30 tetrahydro-pyridazin, F. 168°;
 - 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 35 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin

15

25

1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5		
tetrahydro-pyridazin,		
1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl)-1.4.5.6		

mit Nicotinoylchlorid die nachstehenden Verbindungen

tetrahydro-pyridazin,

- 1-(3-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, 159° (Zersetzung);
 - 1-(2-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(3-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-20 tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, 235°;
 - 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 224° (Zersetzung);
 - 1-(3-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-30 tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 35 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

35

Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit Isonicotinoylchlorid die nachstehenden Verbindungen

- 5 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 247° (Zersetzung);
 - 1-(3-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, 175° (Zersetzung);
 - 1-(2-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 266°;
 - 1-(3-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 20 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 244° (Zersetzung);
- 1-(3-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 30 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonyl-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit Picolinsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen

- 1-(4-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6tetrahydro-pyridazin,

 1-(3-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6tetrahydro-pyridazin,

 1-(2-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6tetrahydro-pyridazin,

 1-(4-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 25 1-(4-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Picolinoylamino-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.
- Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit Furan-2-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen

	1-(4-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
5	1-(3-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(2-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-
10	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-
15	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
20	1-(3-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)
25	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
20	1-(4-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-
	methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Furan-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-
30	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Amin-

derivate" mit Thiophen-2-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbin-

35

dungen

	1-(4-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)
5	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(2-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(4-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-
	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-
15	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-
20	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxy-
	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
25	1-(4-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methyl-
	suffonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Thiophen-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-
30	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.
	Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Amin-
	derivate" mit Pyrazin-2-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen
	gen

1-(4-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 213°;

	1-(3-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 204°;
5	1-(2-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(4-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 186°;
	1-(3-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
15	1-(4-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
20	1-(4-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
25	1-(4-(Pyrazin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.
	Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Amin-

derivate" mit Imidazol-4-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen

1-(4-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

- 1-(3-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(2-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-5 1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 10 1-(3-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(3-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methyl-sulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 25 1-(4-(Imidazol-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl.
 - Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit 2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen
 - 1-(4-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 35 1-(3-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

	1-(2-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
5	1-(4-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4 methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(3-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4 methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
15	1-(3-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
20	1-(4-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy 4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(2,4-Dimethyl-thiazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl.
25	Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit Isoxazol-5-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen
30	1-(4-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
35	1-(3-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

- 1-(2-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 1-(4-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methyl-20 sulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-(Isoxazol-5-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl.
- Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit Pyrimidin-2-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen
- 1-(4-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-30 1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 35 1-(2-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

WO 98/06704 PCT/EP97/04191

1-(4-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

- 22 -

- 5 1-(3-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

1-(3-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

10

25

35

1-(4-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

1-(4-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methyl-sulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

20 1-(4-(Pyrimidin-2-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl.

Analog erhält man durch Umsetzung der oben aufgeführten "Aminderivate" mit Pyrimidin-4-carbonsäurechlorid die nachstehenden Verbindungen

- 1-(4-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 196°;
- 30 1-(3-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(2-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

WO 98/06704

	1-(4-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy
	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy
5	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(3-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxy-
15	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
15	1-(4-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methyl-
	sulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-(Pyrimidin-4-carbonylamino)-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-
20	methoxyphenyl.
	Analog erhält man durch Umsetzung von
	1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-
25	tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-Aminobenzylcarbonyll)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-
	tetrahydro-pyridazin,
30	1-(2-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-
	tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-
	tetrahydro-pyridazin,

	1-(3-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
5	1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
15	1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
13	1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
20	mit Nicotinoylchlorid die nachstehenden Verbindungen
20	1-(4-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 225°;
25	1-(3-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(2-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
30	1-(4-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
35	

15

25

- 1-(4-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

 1-(3-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 10 1-(4-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Nicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

Analog erhält man durch Umsetzung von 1-(4-Aminobenzylcarbonyl)-3 (3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin

mit Isonicotinoylchlorid

1-(4-Isonicotinoylamino-benzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, Hydrochlorid, F. 209°

und mit Chlorameisensäureethylester

1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzylcarbonyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 143°.

Beispiel 3

Eine Lösung von 2,0 g 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)
1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 197° und 0,8 ml Pyridin in 160 ml Dichlormethan wird mit 0,6 ml Chlorameisensäureethylester ("B") versetzt und
zwei Stunden nachgerührt. Man entfernt das Lösungsmittel und arbeitet
wie üblich auf. Nach Umkristallisation aus Isopropanol/Petrolether erhält
man 2,2 g 1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)
1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 165°.

20

Analog erhält man durch Umsetzung der nachstehenden "Aminderivate"

- 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydropyridazin,
- 1-(2-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydropyridazin,
- 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 15 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(3-Aminobenzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydropyridazin,
- 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-25 tetrahydro-pyridazin,
 - 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
- 30 mit "B"
 - 1-(3-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 181°;
- 35 1-(2-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

	1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 147°;
5	1-(3-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-
10	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 166°;
	1-(3-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-
	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-
15	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonyl-
	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
20	1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.
	Analog erhält man mit den oben aufgeführten "Aminderivaten" und Chlor-
25	ameisensäuremethylester die nachstehenden Verbindungen
	1-(4-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin, F. 226;
	1-(3-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-
30	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(2-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
35	1-(4-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,

	1-(3-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
5	1-(4-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy
	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(3-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-
10	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(4-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-
	1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonyl-
15	phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Methoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-
	methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.
20	Analog erhält man mit den oben aufgeführten "Aminderivaten" und Ace-
	tylchlorid die nachstehenden Verbindungen
	1-(4-Acetamido-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-
25	pyridazin, F. 230°;
25	1-(3-Acetamido-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-
	pyridazin,
	1-(2-Acetamido-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-
30	pyridazin,
	1-(4-Acetamido-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetra-
	hydro-pyridazin,
35	1-(3-Acetamido-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetra-
	hydro-pyridazin,

WO 98/06704

	1-(4-Acetamido-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
5	1-(3-Acetamido-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
10	1-(4-Acetamido-benzoyl)-3-(3,4-methylendioxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
	1-(4-Acetamido-benzoyl)-3-(3-methoxy-4-methylsulfonylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin,
15	1-(4-Acetamido-benzoyl)-3-(3-trifluormethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

Beispiel 4

Eine Lösung aus 2,0 g 1-(4-Aminobenzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin und 0,8 ml N-Ethylisocyanat in 160 ml
Dichlormethan wird zwei Stunden bei Raumtemeratur gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel und arbeitet wie üblich auf. Nach Umkristallisation
aus Isopropanol/Petrolether erhält man 2,1 g 1-(4-Ethylureido-benzoyl)-3(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.

25

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

30

35

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

25

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g

NaH₂PO₄ · 2 H₂O, 28,48 g Na₂HPO₄ · 12 H₂O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein,
füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in
Form von Augentropfen verwendet werden.

15 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

20 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält. WO 98/06704 PCT/EP97/04191

- 31 -

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

Beispiel I: Inhalations-Spray

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 I isotonischer NaCI-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

20

15

10

25

30

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

5	R ¹	
	R ² —	
10		O NH-CO-B
	worin	
15	В .	A, OA, NH ₂ , NHA, NAA' oder einen aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A und/oder OA substituiert sein kann,
	Q	fehlt oder Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
20	R ¹ , R ²	jeweils unabhängig voneinander -OH, OR⁵, -S-R⁵, -SO-R⁵, -SO₂-R⁵, Hal, -NO₂, -NH₂, -NHR⁵ oder -NR⁵R⁶,
	R¹ und R²	zusammen auch -O-CH ₂ -O-,
25	R⁵ und R ⁶	jeweils unabhängig voneinander A, Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Methylencycloalkyl mit 4-8 C-Atomen oder Alkenyl mit 2-8 C-Atomen,
30	A, A'	jeweils unabhängig voneinander Alkyl mit 1 bis 10 C- Atomen, das durch 1 bis 5 F- und/oder Cl-Atome substituiert sein kann und
	Hal	F, Cl, Br oder I
35	bedeuten,	

25

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze.

- 2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1
- 5 (a) 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
 - (b) 1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
 - (c) 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
- (d) 1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
 - (e) 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
- 20 (f) 1-(4-Isonicotinoylamino-benzoyl)-3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
 - (g) 1-(4-Nicotinoylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin;
 - (h) 1-(4-Ethoxycarbonylamino-benzoyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-pyridazin.
- Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$N-NH$$

worin

R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen haben,

5

mit einer Verbindung der Formel III

worin

B und Q die angegebenen Bedeutungen haben, und

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

20

35

15

oder

daß man eine Verbindung der Formel IV

worin

R¹, R² und Q die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

PCT/EP97/04191

- 35 -

B-CO-L V

worin

5 В die angegebene Bedeutung hat, und

> L CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet.

umsetzt.

10

und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze überführt.

- 4. Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch 15 gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.
- 20 5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
- 6. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch 25 unbedenklichen Salze zur Bekämpfung von Asthma, Allergien und entzündlichen Krankheiten, Autoimmunerkrankungen und Transplantatabstoßungsreaktionen.
- 7. Arzneimittel der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch 30 unbedenklichen Salze als Phosphodiesterase IV-Hemmer.
 - Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/-8. oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.

 Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze bei der Bekämpfung von Krankheiten.

5

10

15

20

25

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tota ional Application No PCT/EP 97/04191

A CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D237/04 C07D401/12 C07D403 C07D405/12 A61K31/50	/12 C07D417/12	C07D413/12
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	currentation searched (classification system followed by classification CO7D	on symbols)	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ion searched other than minimum documentation to the extent that s		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search ter	ma usod)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	want passages	Relevant to claim No.
A	WO 94 01412 A (ORTHO PHARMA.) 20 1994 see page 35 - page 40; claims 9-	•	1,3-9
	6-8	11, 140,100	
A	D. COMBS: "NONSTEROIDAL PROGEST RECEPTOR LIGANDS.1.3-ARYL-1-BENZOYL-TETRAL AZINES." JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY., vol. 38, no. 25, 1995, WASHINGTO	HYDROPYRID	1,3-9
	pages 4878-4879, XP002047380 see page 4878 - page 4879 		
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members a	re listed in annex.
'A' docume	tegories of cited documents : ont defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	"T" later document published after or priority date and not in our oited to understand the princi invention	fliot with the application but
filing d	iocument but published on or after the international ste nt which may throw doubts on priority claim(s) or is claid to establish the publication date of another	"X" document of particular relevan cannot be considered novel of involve an inventive step who	or cannot be considered to in the document is taken alone
citation	rorother special resson (as specified) intreferring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with a	ive an inventive step when the
	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the sam	e palant family
Date of the a	octual completion of the international search	Date of mailing of the internati	
18	8 November 1997		2 7. 11. 97
Name and m	miling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Francois, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. .onal Application No
PCT/EP 97/04191

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9401412 A	20-01-94	AU 668206 B	26-04-96
		AU 4667093 A	31-01-94
		CA 2139307 A	20-01-94
		EP 0650480 A	03-05-95
		HU 68424 A	28-06-95
		JP 7508987 T	05-10-95
		US 5684151 A	04-11-97

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte onales Aktenzeichen PCT/EP 97/04191

A KI 400			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D237/04 CO7D401/12 CO7D403 CO7D405/12 A61K31/50	/12 C07D417/12	C07D413/12
Nach der In	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klai	ssifikation und der (PK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recharchies IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07D	ole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten G	ichieta fallen
Während de	er internationalen: Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwe	ndete Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	·	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angeb	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 94 01412 A (ORTHO PHARMA.) 20 1994 siehe Seite 35 - Seite 40; Anspri		1,3-9
	Tabellen 6-8		
Α	D. COMBS: "NONSTEROIDAL PROGESTI RECEPTOR	ERONE	1,3-9
	LIGANDS.1.3-ARYL-1-BENZOYL-TETRAI AZINES." JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY., Bd. 38, Nr. 25, 1995, WASHINGTON	HYDROPYRID US,	
	Seiten 4878-4879, XP002047380 siehe Seite 4878 - Seite 4879		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anheng Petentfamilie	•
* Besondere Ketegorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationation Anmeldedatum			
A Veröffentlichung, die den alligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsem enzusehen ist			
	E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen *E* alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Theorie angegeben int		
L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifehaft er- scheinen zu lesen aufer durch die des Veröffentlichung einer			
	anderen im Recherchenbenberioht genennten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wis ausgeführt) "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen		
"O" Vertifie eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenberung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internstionalen Anmeldedehum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Ketag diese Verbindung für einen Fach	orie in Verbindung gebracht wird und nmann naheliegend ist
dem b	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absohlusses der internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitglied der Absendedatum des internations	
	8.November 1997	Personal Control Contr	2 7, 11, 97
Name und P	Postunsohrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmitchtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Francois, J	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 97/04191

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
WO 9401412 A	20-01-94	AU 668206 B AU 4667093 A CA 2139307 A EP 0650480 A HU 68424 A JP 7508987 T US 5684151 A	26-04-96 31-01-94 20-01-94 03-05-95 28-06-95 05-10-95 04-11-97